# Best Available Cop

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-007553

(43) Date of publication of application: 13.01.1998

(51)Int.Cl.

A61K 31/195 A23L 1/30 A23L

A61K 31/375 A61K 31/415 A61K 35/58

(21)Application number : **09-064348** 

(71)Applicant: TOUTOUSHIYU SEIZO KK

(22) Date of filing:

18.03.1997

(72)Inventor: ITO TADAO

**WADA KOICHIRO** 

(30)Priority

Priority number: 08 64021

Priority date : 21.03.1996

Priority country: JP

### (54) IN VIVO RADICAL SCAVENGER AND ANTIULCER AGENT

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prepare an in vivo scavenger, comprising cystathionine and taurine, having high persistence in a low dose in spite of the manifestation of excellent radical scavenging actions and effective in treating arteriosclerosis, etc.

SOLUTION: This in vivo radical scavenger consists essentially of cystathionine and taurine and is preferably prepared by mixing one or plural kinds of serine, glutamic acid, glutamine, glycine, alanine, β-aminoisobutyric acid and carnosin, etc., therewith. Furthermore, the cystathionine and taurine specifically contained in Agkistrodon blomhoffii are effective and, e.g. an extract thereof obtained by extracting the Agkistrodon blomhoffii with water in an amount of 10 times based on the weight of the Agkistrodon blomhoffii (live) at 70°C for 120min, cooling the resultant mixture, then removing the Agkistrodon blomhoffii by filtration and vacuum concentrating the filtrate until a desired concentration

attains is preferably used.

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

10.03.2004

[Date of sending the examiner's decision of

Searching PAJ Page 2 of 2

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

### \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

### DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Field of the Invention] this invention -- a pit viper -- an extract or cystathionine, and a taurine are used as a principal component, and it is related with the matter which does so a radical elimination operation and an antiulcer action effectively in in the living body.

[0002]

[Description of the Prior Art] A radical means the active oxygen which has an unpaired electron one or more than it. While active oxygen plays a role important for removal of a virus or a cancer cell in in the living body, the superfluous generation attacks the film and an organization and induces various diseases. Arteriosclerosis, cerebral infarction, a brain ischemia-reperfusion failure, a digestive system ischemia-reperfusion failure, an ulcer, a malignant tumor, the gun from chemical property, paraquat intoxication, diabetes mellitus, epilepsy, aging, etc. are reported as the symptoms considered that a current radical involves and a disease.

[0003] A living body has SOD (superoxide dismutase) as a specific enzyme which eliminates the super oxide which is the first radical generated. Therefore, as an elimination agent of a radical, clinical application of SOD pharmaceutical preparation or a related substance (Japanese Patent Application No. 2-75805) has been considered from the former.

[0004] However, there were that internal use is impossible in SOD pharmaceutical preparation and that a half-life in the living body is several minutes in vein administration, there being possibility of an anaphylactic shock, and a fault that generating of a hydrogen peroxide always followed in elimination of super oxide further.

[0005] Then, paying attention to the cystathionine which is the matter in the living body, invention-in-this-application persons could administer orally, they acted, without there being no worries about an anaphylactic shock etc., and generating other radicals, and have proposed the radical elimination agent and the antiulcer drug that a half-life in the living body is longer than SOD (JP,8-169822,A). [0006]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Thus, although cystathionine has the operation which was excellent as compared with other radical elimination agents, such as SOD pharmaceutical preparation, in order to eliminate a radical effectively, it requires a lot of administration. [0007] However, industrial mass production method is difficult for cystathionine, and is very expensive. On the other hand, as mentioned above, it is desirable [a radical] only as a remedy that it can take in daily as a prophylactic in order to participate in various diseases.

[0008] Therefore, although the dose was pressed down low, the food which has durability and has a cheap and safe radical elimination agent, antiulcer drug, or such effectiveness was called for. [0009]

[Means for Solving the Problem] In ancient times, a pit viper is independent more, or the \*\* agent of it was carried out to other Chinese orthodox medicine, and it is daily used widely for blood supplement and nourishment, and the strong purpose.

[0010] Invention-in-this-application persons offer a radical elimination agent, antiulcer drug, etc. with which durability consists of high cystathionine and a high taurine with a low dose, though the outstanding radical elimination operation is done so paying attention to the cystathionine and the taurine which are specifically contained in a pit viper doing so a radical elimination operation and an

antiulcer action in having two incomes.

[0011] furthermore -- everyday -- intake -- it can do -- a cheap and safe pit viper -- an extract or a pit viper -- the food which has the radical elimination agent and food additive which consist of desiccation powder, food, antiulcer drug, etc. is offered.

[0012]

[Embodiment of the Invention] the cystathionine concerning this invention and a taurine, or a pit viper -- a radical elimination operation of an extract and an antiulcer action are explained to a detail based on the following examples of an experiment.

[0013] Experiment 1 Elimination operation over the super oxide of the xanthin-xanthine oxidase (X-XOD) system origin (cypridina luciferin derivative (MCLA) law)

If a xanthin (X) is added to xanthine oxidase (X-XOD), super oxide will be generated in proportion to the concentration of a xanthin. The generated super oxide can express the amount of super oxide as an amount of a photon by the chemistry fluorescence intensity of MCLA (2-methyl-6 [p-methoxyphenyl]-3 and 7-dihydroimidazo[1 and 2-alpha] pyrazin-3-one hydrochloride) which is a super oxide reaction fluorescence reagent.

[0014] Xanthin 30microM is added and super oxide is made to generate under xanthine oxidase (10 mU/ml) existence. In this system, the case where mixed the case where only a taurine is added, cystathionine, and a taurine and it added was compared, and the relation between the amount of the added cystathionine and a taurine and the amount of super oxide was shown in drawing 1. [0015] the amount of the super oxide at the time of adding cystathionine to a taurine, when it was based on the condition (taurine 1mM-10mM) of having added only the taurine, as shown in drawing 1 -- all -- the amount of super oxide was decreased in the mixing ratio (taurine + cystathionine). [0016] Experiment 2 The gastric-mucosa tissue failure defense operation ischemia-reperfusion injury at the time of ischemia-reperfusion injury is a cell trauma newly produced at the time of the reperfusion of a blood flow after the fall of a blood stream. The re-supplied oxygen turns into active oxygen (radical) from blocking of a blood flow, the peroxidation reaction of the phospholipid which exists in a cell membrane is caused continuously, and the mechanism generates peroxylipid. This peroxylipid is a thing of making a cell result in a trauma directly or indirectly. The trauma by the radical is common in all biomembranes, and when the trauma attains to a gastric-mucosa cell, it produces a sore and an ulcer.

[0017] this experiment -- a pit viper -- the radical elimination operation and antiulcer action are clarified by showing a gastric-mucosa trauma defense operation of the rat by ischemia-reperfusion in an extract list about the mixture of cystathionine and a taurine.

[0018] After the animal in this experiment made an incision in the abdomen the wistar system male rat (10 weeks old, 280-300g) of a fast under pentobarbital anesthesia for 18 hours and exposed the celiac artery, clipping of it was carried out for 30 minutes, and it was made into the condition of the ischemia. After removing and carrying out reperfusion of the clamp for 60 minutes after that, the blood removal fatal pyloric stomach was extracted and the rat acute gastric mucosal lesion model was produced. The ischemia condition for 30 minutes pasted up the laser blood flow meter (BRL-100) by the biotechnology research center company on the stomach chorion side, and checked it by measuring a blood flow. Change of the blood flow before and behind a clamp is shown in drawing 2. By clamping, as shown in drawing 2, the blood stream fell and the blood stream was recovered by removing a clamp. Therefore, the condition of ischemia-reperfusion was reproduced certainly. About this rat acute gastric mucosal lesion model, the measurement and condition observation of gastric mucosa by image analysis of organization trauma area were performed.

[0019] beforehand -- each rat group -- the pit viper of one quantum each -- after administering an extract, cystathionine and a taurine, cystathionine, and sucralfate orally, respectively, said acute gastric mucosal lesion model was created. It experimented [ sucralfate / which is a gastric-mucosa protective agent as a control drug ] in parallel about the cystathionine to which clear [ of already having a radical elimination operation by artificers further ] is carried out.

[0020] drawing 3 -- a pit viper -- a gastric-mucosa trauma defense operation of an extract is shown. [0021] the pit viper in this application -- 10 times as many water as this extracts 70 degrees C of extracts for 120 minutes to the weight of a pit viper (raw), and they remove a pit viper by filtration after cooling. Vacuum concentration is carried out and it obtains until it becomes the concentration

of a request of it. It condensed until weight was set to one sixth in this experiment. on the other hand -- a pit viper -- powder -- a pit viper -- it freeze-dries (water content 0.005 below %), and the whole is used as powder.

[0022] a pit viper -- the class and content of amino acid which are mainly contained are shown in Table 1 about an extract based on an amino-acid-analysis result.
[0023]

[Table 1]

マムシ (Agkistrodon blomhoffii) 中のアミノ酸組成

	$\mu$ m o	1 s / g	(w t)
シスタチオニン	14.	4 8	
タウリン	<b>35</b> .	741	
セリン	3.	99	
グルタミン酸	4.	8 6	
グルタミン	1.	2 1	
グリシン	4.	08	
アラニン	2.	3 3	
<i>はー</i> フミノイソフ <sup>*</sup> チリックアシット <sup>*</sup>	1.	4 5	
カルノシン	8.	6 2	

Slfur Amino Acids,8:35-42

a pit viper -- administration of an extract -- a pit viper -- the Extract (Extract1g used in this experiment -- pit viper -- equivalent to 6g of individuals) undiluted solution, the 3 time diluent, and the 10 time diluent were performed to anesthesia initiation 10 quota by taking orally so that it might become a rat with 1 g/kg. Sucralfate prescribed kg for the patient as suspension in 100mg /. The gastric-mucosa tissue trauma area measured by image analysis was shown in drawing 3 about each sample dose.

[0024] the case where it administers orally by the cystathionine independent when it injects intraperitoneally by the cystathionine independent to <u>drawing 4</u> -- a pit viper -- the gastric-mucosa tissue trauma area at the time of administering an extract orally was shown on the basis of the amount of cystathionine. the pit viper used in this experiment -- the cystathionine content of an extract was about 19.31mg/g.

[0025] moreover -- <u>drawing 5</u> -- a pit viper -- the photograph of the preparation in which the depressor effect of the gastric-mucosa tissue trauma at the time of prescribing an extract for the patient is shown is shown.

[0026] it is shown in drawing 3 -- as -- a pit viper -- although reduction of gastric-mucosa trauma area was not accepted compared with check criteria in 10 times many extract [ as this ] dilution, significant effectiveness was shown in the undiluted solution and the 3 time diluent. The remarkable effectiveness of pressing down low the gastric-mucosa trauma area from the case where a cystathionine (6mg) independent is administered orally by diluted solution (the amount of cystathionine of 6mg) 3 times as especially drawing 4 shows is shown. It can be called advantageous effectiveness to do significant effectiveness so by internal use in order to take in daily, moreover, the acute gastric mucosal lesion model which is check criteria as drawing 5 -- comparing -- a pit viper -the gastric-mucosa tissue of a rat which prescribed the extract for the patient does not almost have bleeding, either, and showed the operation excellent in gastric-mucosa tissue trauma defense. [0027] experiment 3 the pharmacology moving state in plasma -- a pit viper -- the half-life of the cystathionine contained in an extract in the living body was compared with the half-life in the living body at the time of prescribing a medicine for the patient by the cystathionine independent. a pit viper -- cystathionine independence since the taurine other than cystathionine is included characteristic in an extract, and a pit viper -- it compared with the extract list in cystathionine and taurine mixture.

[0028] This experiment compared concentration change of the cystathionine elimination rate in plasma, and the cysteine metabolized using the rat. The metabolic turnover concentration of a cysteine was measured here because cystathionine was metabolized by the cysteine by cystathionine gamma lyase in in the living body.

[0029] In this experiment, the male wistar system rat was made to abstain from food, and it used. To a rat only cystathionine Mixture (100 mg/kg, cystathionine 100mg/kg, and taurine 100mg/kg), a pit viper -- extract 5.18 g/kg (the amount of content cystathionine of 100mg) -- each -- Medicate intraperitoneal and it collects blood after [15, 30, and 60,120,240] administration and 480 minutes. Centrifugal separation (for 3500rpm and 20 minutes) of the blood serum was carried out, 0.6ml of sulfo salicylic acid was mixed into 0.2ml of these blood serums 2%, centrifugal separation (for 4000rpm and 20 minutes) was carried out to them, and the amino acid of 0.4ml of supernatant liquid was measured with the 835 mold Hitachi high-speed amino acid analyzer. Date analysis of a pharmacology moving state was performed with the nonlinear least square method. [0030] it is shown in drawing 6 -- as -- the biological half-life of cystathionine independent administration -- 71.2 \*\*12.5 minutes, and a pit viper -- in extract administration, in the case of the mixture of cystathionine and a taurine, it was 4.12 \*\*0.82 hours for 4.14 \*\*0.52 hours. thus, a pit viper -- cystathionine and taurine mixture stop in long duration the living body at an extract list, and the cysteine metabolized from cystathionine also maintains high concentration continuously. This effectiveness enables it to continue maintaining highly a radical elimination operation in the living body by prescribing a medicine for the patient continuously daily, even if it is little administration. [0031] It comes to mix with the auxiliary component on the pharmaceutical preparation of a liquid or a solid-state, for example, an excipient, a binder, a diluent, etc., and the radical elimination agent in the living body and antiulcer drug concerning this invention can prescribe a medicine for the patient taking-orally-wise and parenterally with the dosage forms of arbitration, such as powder, granulation, a tablet, a capsule, and injections.

[0032] On the other hand, in order to take in daily, in the gestalt of powder, a tablet, or a liquid, it uses as various food additives, and also the food which has a radical elimination operation can be blended with fish flour, noodles, health tea, confectionary, drug effect alcohol, etc., and can be offered as a product about various food.

[0033] a pit viper -- although the dose of an extract is suitably fluctuated according to age, weight, a symptom, etc., in taking orally, it converts into a cystathionine content by adult (60kg), and 40mg - about 80mg per is desirable, and about 60mg is usually prescribed for the patient day. When taking as prevention daily, 10mg - about 50mg is sufficient, having expressed as an amount of cystathionine here -- a pit viper -- an extract is because the cystathionine content changes remarkably with individual difference of a pit viper. a pit viper -- the case where a medicine is prescribed for the patient as an extract -- the pit viper -- it is desirable to set up intake as a food additive a pit viper -- as an extract -- as food -- corresponding to the cystathionine content and its intake mode of an extract. [0034] the cystathionine used as the active principle of the radical elimination agent concerning this invention, and a pit viper -- the result of the acute toxicity test which an extract does not almost have toxicity and used the mouse is as follows.

[0035]

It is a route of administration as a result of the acute toxicity test of cystathionine. : fifty percent lethal dose Taking orally: More than 10 mmol/kg (2200mg/(kg)) Intraperitoneal: more than 10 mmol/kg (1250 mg/kg) -- a pit viper -- the result of the acute toxicity test of an extract -- route of administration: fifty percent lethal dose Taking orally: 2800 or more mg/kg intraperitoneal: Using the DDY system male mouse (weight of 35-40g), about internal use and intraperitoneal administration, the 1300 or more mg/kg book acute toxicity test performed observation for after [administration] 14 days (112H), and calculated fifty percent lethal dosemmol/kg (mg/kg). Although indicated as a fifty percent lethal dose value here, as for the mouse which actually died during observation, one animal was not able to check both experiments, either.

[Effect of the Invention] Since cystathionine is the matter in the living body, it is the outstanding radical elimination agent that it is combinable with the radical elimination agent of other arbitration from that there are no worries about toxicity, an anaphylactic shock, etc., that a \*\*\*\*\*\*\*\* and

internal use are possible for a half-life in the living body, and not generating a new radical. [0037] Though the radical elimination operation which was excellent in cystathionine is done so, the invention in this application begins a taurine, acts in multiplication with the amino acid contained in pit vipers, such as a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, and carnosine, and offers the food which has the radical elimination agent which excelled cystathionine in durability, antiulcer drug, radical elimination, and an antiulcer action. [0038] Moreover, a dose is low pressed down by the durability, and it is cheap and safe and can take in daily as food as a medicine.

[0039] It was thought that the number of illnesses with which a radical involves increased further, and the class has attained to even the everyday thing which cannot be said as illnesses, such as aging. This application does so the advantageous effectiveness that the trauma in which a radical carries out induction can be prevented or defended in everyday eating habits as compared with administration of only cystathionine pharmaceutical preparation.

[Translation done.]

### \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

### **CLAIMS**

### [Claim(s)]

[Claim 1] The radical elimination agent which consists of cystathionine and a taurine.

[Claim 2] The radical elimination agent which makes cystathionine and a taurine an active principle.

[Claim 3] The radical elimination agent which uses cystathionine and a taurine as a principal component, and comes to mix one kind or two or more kinds in a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, and carnosine.

[Claim 4] cystathionine and a taurine -- a principal component -- carrying out -- a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, carnosine, superoxide dismutase pharmaceutical preparation, and vitamin C -- a relative -- a compound and vitamin E -- a relative -- a compound and a cysteine -- a relative -- a compound, reduced glutathione, peroxidase pharmaceutical preparation, and the radical elimination agent [claim 5] in the living body characterized by adding one kind or two or more kinds in a crude drug cystathionine and a taurine -- a principal component -- carrying out -- a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, carnosine, superoxide dismutase pharmaceutical preparation, and vitamin C -- a relative -- a compound and vitamin E -- a relative -- a compound and a cysteine -- a relative -- the food additive which one kind or two or more kinds in a compound, reduced glutathione, peroxidase pharmaceutical preparation, and a crude drug are added, and has a radical elimination operation in the living body.

[Claim 6] Antiulcer drug which consists of cystathionine and a taurine.

[Claim 7] Antiulcer drug which contains cystathionine and a taurine as an active principle.

[Claim 8] Antiulcer drug which uses cystathionine and a taurine as a principal component, and comes to mix one kind or two or more kinds in a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, and carnosine.

[Claim 9] cystathionine and a taurine -- a principal component -- carrying out -- a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, carnosine, superoxide dismutase pharmaceutical preparation, and vitamin C -- a relative -- a compound and vitamin E -- a relative -- a compound and a cysteine -- a relative -- a compound, reduced glutathione, peroxidase pharmaceutical preparation, and the antiulcer drug characterized by adding one kind or two or more kinds in a crude drug.

[Claim 10] cystathionine and a taurine -- a principal component -- carrying out -- a serine, glutamic acid, a glutamine, a glycine, an alanine, beta amino iso butyric acid, carnosine, superoxide dismutase pharmaceutical preparation, and vitamin C -- a relative -- a compound and vitamin E -- a relative -- a compound and a cysteine -- a relative -- the food additive which one kind or two or more kinds in a compound, reduced glutathione, peroxidase pharmaceutical preparation, and a crude drug are added, and has an antiulcer action.

[Claim 11] a pit viper -- the radical elimination agent which consists of an extract.

[Claim 12] a pit viper -- the radical elimination agent containing an extract.

[Claim 13] a pit viper -- the food additive which contains an extract and has a radical elimination operation.

[Claim 14] a pit viper -- the food which contains an extract and has a radical elimination operation.

[Claim 15] a pit viper -- the radical elimination agent which consists of desiccation powder.

[Claim 16] a pit viper -- the radical elimination agent containing desiccation powder.

[Claim 17] a pit viper -- the food additive which contains desiccation powder and has a radical elimination operation.

[Claim 18] a pit viper -- the food which contains desiccation powder and has a radical elimination operation.

[Claim 19] a pit viper -- the antiulcer drug which consists of an extract.

[Claim 20] a pit viper -- the antiulcer drug containing an extract.

[Claim 21] a pit viper -- the food additive which contains an extract and has an antiulcer action.

[Claim 22] a pit viper -- the food which contains an extract and has an antiulcer action.

[Claim 23] a pit viper -- the antiulcer drug which consists of desiccation powder.

[Claim 24] a pit viper -- the antiulcer drug containing desiccation powder.

[Claim 25] a pit viper -- the food additive which contains desiccation powder and has an antiulcer action.

[Claim 26] a pit viper -- the food which contains desiccation powder and has an antiulcer action.

[Translation done.]

### \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

### DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] A radical elimination operation of cystathionine and taurine mixture

[Drawing 2] The blood stream with time before and behind ischemia-reperfusion

[Drawing 3] The comparison of a gastric-mucosa trauma defense operation

[Drawing 4] The gastric-mucosa trauma defense operation compared in the amount of content cystathionine

[Drawing 5] a pit viper -- the photograph which replaces the drawing in which the effectiveness of gastric-mucosa trauma defense of an extract is shown

[Drawing 6] The pharmacology moving state in plasma

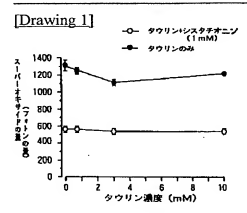
[Translation done.]

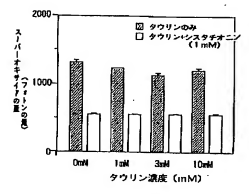
### \* NOTICES \*

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

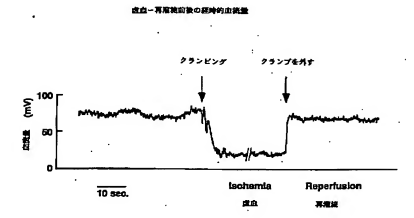
- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

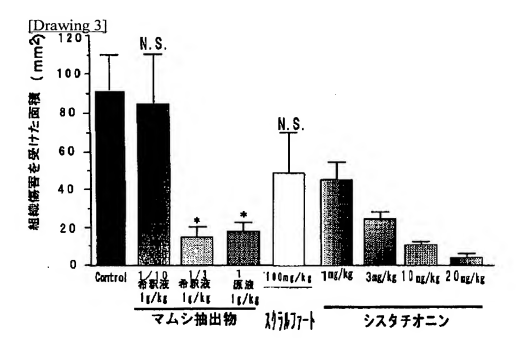
### **DRAWINGS**





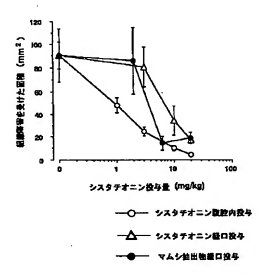
[Drawing 2]



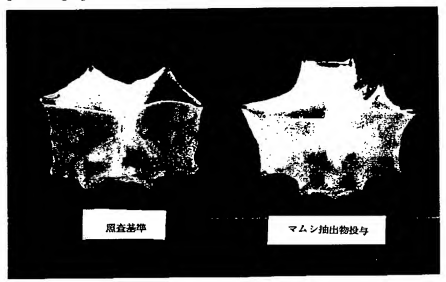


胃粘膜組織傷害防御作用の比較

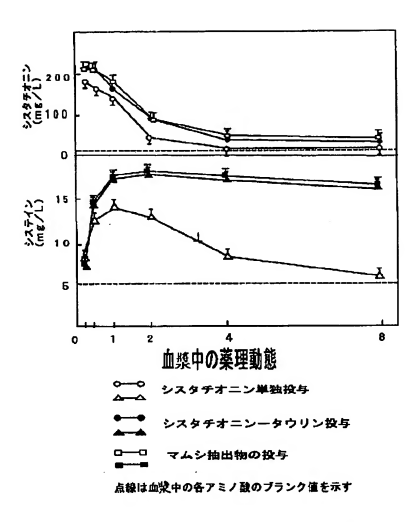
[Drawing 4]



[Drawing 5]



[Drawing 6]



[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

### (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平10-7553

(43)公開日 平成10年(1998)1月13日

(51) Int.CL*		織別配号	庁内整型番号	PΙ					技術表示體所
A61K 3	31/195	AED		A61K	31/195		AEI	)	
A23L	1/30			A23L	1/30			Α	
	1/305				1/305				
A61K 3	31/365			A 6 I K	31/366				
9	31/375	ACL			31/375		ACI		
			象密查審	未濟求 請求	2項の数26	OL	(全 8	頁)	最終質に続く
(21)出顯番号		<b>特顧平9−64348</b>		(71)出頭/	594163	936			
					陶附酒	製造床	式会社		
(22)出題日		平成9年(1997) 3月	918E	,	建京京	<b>公</b> 東台	根岸2丁	1月17名	第1号
				(72) 発明者	计 伊藤	忠雄			
(31)優先権主義	设备号	特制平8-64021			鳥取県	西伯幣	西伯町茅	<b>EBJ56</b>	
(32)優先日		平8 (1996) 3 月21日	3	(72)発明	者 和田	孝一郎			
(33) 優先權主	版国	日本(JP)		島攻県米子市目久美町214一1					
				(74)代理》	人 弁理士	松原	伸之	(%)	2名)

### (54) 【発明の名称】 生体内ラジカル消去剤及び抗資癌剤

### (57)【要約】

【課題】工業的大量生産が困難であり、極めて高価なシ スタチオニンに対し、ラジカル関与の疾病に、治療薬と してのみならず、予防薬として日常的に摂取できること が望ましい。従って、その投与量を低く押さえつつも持 統性を有し、安価で安全なラジカル消去剤及び抗潰瘍剤 若しくはそのような効果を有する食品としてそれらが提 供されることが求められていた。

【課題を解決するための手段】マムシ抽出物を主成分と し又はシスタチオニン及びタウリンを主成分とし、セリ ン、グルタミン酸、グルタミン、グリンン、アラニン、 **Bアミノイソブチリックアシッド、カルノシン等のうち** 一種類または、複数種類を添加する。

特開平10-7553

【特許請求の範囲】

【詰求項1】シスタチオニン及びタウリンからなるラジカル消去剤。

1

【詰求項2】シスタチオニン及びタウリンを有効成分と するラジカル消去剤。

【請求項3】シスタチオニン及びタウリンを主成分とし、セリン、グルタミン酸、グルタミン、グリシン、アラニン、βアミノイソブチリックアシッド及びカルノシンのうち一種類または、複数種類を混合してなるラジカル消去剤。

【請求項4】シスタチオニン及びタウリンを主成分とし、セリン、グルタミン酸、グルタミン、グリシン、アラニン、βアミノイソブチリックアシッド、カルノシン、スーパー・オキシドジスムターゼ製剤、ビタミンC 領縁化合物、ビタミンE 類縁化合物、システイン類縁化合物、還元型グルタチオン、ベルオキンダーゼ製剤、生薬のうち一種類または、複数種類が添加されることを特徴とする生体内ラジカル消去剤

【請求項6】シスタチオニン及びタウリンからなる抗潰 瘍剤。

【詰求項7】シスタチオニン及びタウリンを有効成分と して含有する抗潰瘍剤。

【請求項8】シスタチオニン及びタウリンを主成分とし、セリン、グルタミン酸、グルタミン、グリシン、アラニン、タアミノイソブチリックアシッド及びカルノシンのうち一種類または、複数種類を混合してなる抗潰瘍 部。

【請求項9】シスタチオニン及びタウリンを主成分とし、セリン、グルタミン酸、グルタミン、グリシン、アラニン、8アミノイソプチリックアシッド、カルノシン、スーパー・オキシドンスムターゼ製剤、ビタミンC 類縁化合物、ビタミンE 類縁化合物、システイン類縁化 40 合物、還元型グルタチオン、ベルオキンダーゼ製剤、生薬のうち一種類または、複数種類が添加されることを特徴とする抗潰瘍剤。

【語求項10】ンスタチオニン及びタウリンを主成分と
し、セリン、グルタミン酸、グルタミン、グリンン、ア
ラニン、βアミノイソプチリックアシッド、カルノシ
スーパー・オキシドジスムターゼ製剤、ビタミンC
類縁化合物、ビタミンE類縁化合物、システイン類縁化
合物、還元型グルタチオン、ペルオキシダーゼ製剤、生
葉のうち一種類または、複数種類が添加され、抗潰瘍作 50 れてきた。

用を有する食品添加物。

【語求項11)マムシ拍出物からなるラジカル消去剤。 【語求項12】マムシ拍出物を含有するラジカル消去 50

【語求項13】マムシ拍出物を含有し、ラジカル消去作用を有する食品添加物。

【請求項14】マムシ抽出物を含有し、ラジカル消去作用を有する食品。

【 請求項 1 5 】 マムシ乾燥粉末からなるラジカル消去 10 剤。

【語求項 1 6 】マムシ乾燥粉末を含有するラジカル消去

【請求項17】マムシ乾燥粉末を含有し、ラジカル補去作用を有する食品添加物。

【請求項18】マムシ乾燥粉末を含有し、ラジカル消去 作用を有する食品。

【請求項19】マムシ拍出物からなる抗潰瘍剤。

【請求項20】マムシ拍出物を含有する抗潰瘍剤。

【請求項21】マムシ柏出物を含有し、抗潰瘍作用を有する食品添加物。

【請求項22】マムシ抽出物を含有し、抗潰瘍作用を有する食品。

【請求項23】マムシ乾燥粉末からなる抗潰瘍剤。

【請求項24】マムシ乾燥粉末を含有する抗潰癌剤。

【請求項25】マムシ乾燥粉末を含有し、抗潰瘍作用を 有する食品添加物。

【請求項26】マムシ乾燥紛末を含有し、抗潰瘍作用を 有する食品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の届する技術分野】本発明はマムシ抽出物又はシスタチオニン及びタウリンを主成分とし、生体内において有効にラジカル指去作用及び抗潰瘍作用を奏する物質に関する。

[0002]

【従来の技術】ラジカルとは不対等子を1つ又はそれ以上有する活性酸素等をいう。活性酸素は、生体内においてウィルスや癌細胞の除去に重要な役割を果たす一方で、その過剰な生成は膜や組織を攻撃し各種疾患を誘発する。現在ラジカルが関与すると思われる病態、疾患として、動脈硬化、脳梗塞、脳虚血ー再灌流降害、消化器、系虚血ー再灌流降害、潰瘍、悪性腫瘍、化学性発ガン、パラコート中毒、糖尿病、てんかん、老化等が報告されている。

【0003】生体は、生成される第一のラジカルであるスーパーオキサイドを摘去する特異的な酵素として、SOD (スーパーオキシド・ジスムターゼ)を備える。そのため従来からラジカルの消去剤として、SOD製剤や関連物質(特願平2-75805)の臨床応用が検討されてきた。

http://www4.ipdl.ncipi.go.jp/tjcontentdben.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N040... 10/18/2005

【りり04】しかし、SOD製剤においては経口役与が できないこと、また静脈投与では生体内半減期が数分で あること、アナフィラキシーショックの可能性があるこ と、さらにスーパーオキサイドの消去にあたっては過酸 化水素の発生が常に伴うという欠点があった。

【0005】そこで、本願発明者ちは、生体内物質であ るシスタチオニンに着目し、経口投与可能で、アナフィ ラキシーショック等の心配がなく、かつ他のラジカルを 生成することなく作用し、生体内半減期がSODよりも 長いという、ランカル消去剤及び抗潰瘟剤を提案してい。10。みを添加した場合とシスタチオニンとタウリンを混合し る (特関平8-169822)。

### [0006]

【発明が解決しようとする課題】このようにシスタチオ ニンは、SOD製剤等の他のラジカル消去剤に比して便 れた作用を有するものであるが、効果的にラジカルを消 去するためには大量の投与を要する。

【①①①7】しかし、シスタチオニンは、工業的大量生 産が困難であり、極めて高価である。 一方、上述のよ うにラジカルは多様な疾患に関与するため、治療薬とし てのみならず、予防薬として日常的に摂取できることが 20 粘膜組織障害防御作用 盤ましい。

【0008】従って、その殺与量を低く押さえつつも持 続性を有し安価で安全なラジカル消去剤若しくは抗潰瘍 削又はそのような効果を有する食品が求められていた。 [0009]

【課題を解決するための手段】マムンは、古くより単独 で、あるいは他の漢方薬に配剤され補血・滋養・強壮の 目的で日常的に広く利用されてきた。

【①①1①】本願発明者らは、マムシに特異的に含まれ るシスタチオニン及びタウリンが共働的にラジカル消去 30 作用及び抗潰瘍作用を奏することに着目し、優れたラジ カル消去作用を奏しながらも低い投与量で持続性が高 い、シスタチオニン及びタウリンからなるラジカル消去 剤、抗潰瘍剤等を提供する。

【()()11】さらには、日常的に摂取ができ、安価で安 全なマムシ抽出物又はマムシ乾燥粉末からなるラジカル 梢去削、食品添加物、食品、抗潰瘍削等を有する食品を 提供するものである。

### [0012]

【発明の真施の形態】本発明に係るシスタチオニン及び タウリン又はマムシ抽出物のラジカル消去作用。 旅潰瘍 作用について以下の実験例に基づいて詳細に説明する。

【0013】実験1 キサンチンーキサンチンオキシ ダーゼ(X-XOD) 系由来のスーパーオキサイドに対 する消去作用(ウミホタルルシフェリン誘導体(MCL

キサンチンオキシダーゼ (X-XOD) にキザンチン (X) を添加すると、キサンチンの濃度に比例してスー パーオキサイドが生成される。生成されたスーパーオキ サイドは、スーパーオキサイド反応蛍光試薬であるMC 50 物. シスタチオニン及びタウリン、シスタチオニン、ス

LA(2-methyl-6[p-methoxyph eny!] -3, 7-dihydroimidazo [1, 2-α] pyrazin-3-one hydr ochloride)の化学質光強度により、フォトン の量としてスーパーオキサイドの畳を表すことができ

【0014】キサンチンオキシダーゼ(10mU/m 1)存在下に、キサンチン30 aMを添加してスーパー オキサイドを生成させる。この系において、タウリンの て添加した場合とを比較し、添加したシスタチオニン、 タウリンの置とスーパーオキサイドの量の関係を図1に 示した。

【0015】図1に示すように、タウリンのみを添加し た状態 (タウリン 1 mM~ 1 0 mM) を基準とすると、 タウリンにシスタチオニンを添加した場合のスーパーオ キサイドの置は全混合比(タウリン+シスタチオニン) において、スーパーオキサイド量を減少させた。

【0016】実験2 虚血-再潅流傷害時における胃

虚血-再灌流傷害とは、血流量の低下後、血流の再灌流 時に新たに生じる細胞傷害である。そのメカニズムは、 血流の途絶から再供給された酸素が活性酸素(ラジカ ル)となり、細胞膜に存在するリン脂質の過酸化反応を 連鎖的に惹起して過酸化脂質を生成する。この過酸化脂 質が直接的あるいは間接的に細胞を傷害に至らしめると いうものである。ラジカルによる傷害は生体膜すべてに 共通し、その傷害が冒粘膜細胞に及ぶ場合にはびらん、 潰瘍を生じる。

【0017】本実験では、マムシ抽出物並びにシスタチ オニン及びタウリンの混合物について、虚血=再准流に よるラットの胃粘膜傷害防御作用を示すことにより、そ のラジカル消去作用及び抗潰瘍作用を明らかにする。 【()()18】本実験における動物は、18時間絶食のW ustar系維性ラット (10週令、280~300 g) をペントバルビタール蘇酔下で開腹し、腹腔動脈を 露出したのち、30分間クリッピングして虚血の状態と した。その後クランプを外して60分間再准備させた 後、脱血致死後胃を摘出し、ラット急性胃粘膜病変モデ 49 ルを作製した。30分間の虚血状態は、胃の漿膜面にバ イオリサーチセンター社製のレーザー血流計(BRL-1()())を接着し、血流を測定することによって確認し た。クランプ前後の血流の変化を図2に示す。図2に示 されるようにクランプをすることにより血流量は低下 し、クランプを外すことにより血流量は回復した。よっ て虚血-再潅流の状態は確実に再現された。このラット 急性胃粘膜病変モデルについて、胃粘膜の組織係害面積 の画像解析による測定及び状態観察を行った。

【0019】予め、各ラット群に各一定量のマムン抽出

(4)

特開平10-7553

クラルファートをそれぞれ経口投与した後に、前記急性 胃粘膜病変モデルを作成した。対照薬として胃粘膜保護 剤であるスクラルファートについて、さらに発明者らに よってすでにラジカル消去作用を有することが明らかさ れているシスタチオニンについて、並行して実験を行っ tc.

【0020】図3にはマムン抽出物の賃粘膜偏害防御作 用を示す。

【0021】本願におけるマムシ拍出物は、マムシ

(生)の重量に対し10倍の水で70℃120分間抽出\*19 【表1】

なるまで減圧遺稿して得たものである。本実験において は重量が1/6となるまで追縮した。一方、マムシ粉末 はマムシ全体を炭結乾燥(含水率0.005は%以下) を行い粉末にしたものである。

\*し、冷却後マムンを濾過にて除く。それを所望の遺度と

【0022】マムシ抽出物について、主に含まれるアミ ノ酸の種類と含有率をアミノ酸分析結果に基づき表1に 示す。

[0023]

マムシ (Agkistrodon blomboffil) 中のアミノ酸組成

	umols/g (wt)
シスタチオニン	14, 48
タウリン	85. 741
セリン	8. 99
グルタミン敵	4. 86
グルタミン	1. 21
グリシン	4. 08
アラニン	2. 33
B-72/477 FD+979+}*	1. 45
カルノシン	8. 62

Strur Amino Acids .8-35-42

マムシ抽出物の投与は、マムシExtract(本実験で使用 したExtractlyはマムシ個体6gに相当)原液、3倍 希釈波、10倍柔釈液をラットに18/Kgとなるよう に、「麻酔開始」()分前に経口で行った。 スクラルファー トは100mg/kgを懸濁液として投与した。画像解 析により測定した胃粘膜組織傷害面積を各試料役与量に ついて図3に示した。

【①①24】図4にはシスタチオニン単独で腹腔内投与 した場合、シスタチオニン単独で経口投与した場合、マ ムシ抽出物を経口投与した場合の胃粘膜組織傷害面積 を、シスタチオニン量を基準として示した。本実験で使 用したマムシ抽出物のシスタチオニン含有量は約19. 31mg/gであった。

台の賃粘膜組織係害の抑制効果を示す組織標本の写真を

【0026】図3に示すようにマムシ抽出物10倍希釈 では照査基準に比べ目粘膜傷害面積の減少は認められな かったが、原液及び3倍素釈液においては有意な効果を 示した。特に図4で示すように3倍着釈溶液(シスタチ オニン登6mg) ではシスタチオニン (6mg) 単独を 経口役与した場合よりの胃粘膜傷害面積を低く押さえる という顕著な効果を示している。経口投与で有意な効果 を要することは、日富的に摂取するためには有利な効果 50 40及び480分後に採血し、血清を適心分離(350

といえる。また、図5の通り照査基準である急性胃粘膜 病変モデルに比してマムン抽出物を投与したラットの冒 粘膜組織は出血もほとんどなく、胃粘膜組織傷害防御に 優れた作用を示した。

【0027】実験3 血験中の薬理動態

マムン抽出物に含まれるシスタチオニンの生体内半減期 と、シスタチオニン単独で投与した場合の生体内半減期 を比較した。マムシ抽出物中にはシスタチオニンの他に タウリンを特徴的に含むことから、シスタチオニン単 **独」マムシ抽出物並びにシスタチオニン及びタウリン復** 台物において比較した。

【0028】本実験はラットを用いて血漿中のシスタチ オニン俳泄速度、代謝されるシステインの濃度変化を比 【0025】また図5には、マムシ抽出物を投与した場 40 較した。ここでシステインの代謝濃度を計測したのは、 シスタチオニンは、生体内においてはシスタチオニンで - リアーゼによってシステインに代謝されるからであ చ.

> 【0029】本実験では、雄性wistar系ラットを 絶食させて用いた。ラットにシスタチオニンのみ100 mg/kg、シスタチオニン100mg/kg及びタウ リン100mg/kgの混合物、マムシ抽出物5-18 g/kg (含有シスタチオニン量100mg)を基々、 腹腔内に投与し、投与後15、30、60、120、2

(5)

特朗平10-7553

Orpm、20分間) し、該血清の、2m1に2%スルホ サルチル酸(). 6mlを混合し造心分解(40)) 0 г р m. 20分間) し、上清0. 4mlのアミノ酸を835 型日立高速アミノ酸分析計により測定した。薬理勤懲の データ分析は非線形最小二乗法により行った。

【0030】図6に示すように、シスタチオニン単独投 与の生物学的半減期は、71.2±12.5分、マムシ 拍出物投与の場合4.14±0.52時間、シスタチオ ニン及びタウリンの混合物の場合4、12±0、82時 ニン及びタウリン混合物は、長時間生体内に図まり、シ スタチオニンから代謝されるシステインも持続的に高濃 度を維持する。この効果によって、少量の投与であって も日常的に継続的に投与することで生体内のラジカル消 去作用を高く維持し続けることが可能となる。

【0031】本発明に係る生体内ラジカル補去剤及び抗 潰瘍剤は、液体又は固体の製剤上の補助成分、例えば賦 形削、結合剤、希釈剤等と混合してなるものであり、粉 末、顆粒、錠剤、カブセル剤、注射剤など任意の剤形で 経□的、非経□的に投与することが可能である。

【① ① 32】一方、ラジカル消去作用を有する食品は、\*

\*日常的に摂取するために、紛末、錠削若しくは液体の形 麼において、各種食品添加物として利用する他。 ふりか け、麺類、健康茶、菓子類、菜効酒等に配合し、各種食 品に関する製品として提供することができる。

【0033】マムシ抽出物の投与置は、年齢、体重、症 状等により適宜増減するが経口的には通常、成人(60) kg)でシスタチオニン含有量に換算して1日40mg ~80mg程度が望ましく、通常約60mg程度が投与 される。日常的に予防として服用する場合には10mg 間であった。このようにマムシ柏出物並びにシスタチオ 10 ~50mg程度でもよい。ここでシスタチオニン墨とし て表したのは、マムシ他出物はマムンの個体差によって そのシスタチオニン含有量が著しく異なるためである。 マムシ拍出物として投与する場合にはそのマムシ抽出物 のシスタチオニン含有量及びその摂取懸様(マムシ抽出 物として、食品として、食品添加物として)に対応して 摂取量を設定することが好ましい。

> 【()()34】本発明にかかるラジカル消去剤の有効成分 となるシスタチオニン及びマムシ抽出物はほとんど毒性 がなくマウスを使用した急性毒性試験の結果は次の通り 20 である。

[0035]

シスタチオニンの急性毒性試験の結果

LD50 投与経路

10mmol/ks (2200mg/ks)以上 経口 10mmol/kg (1250mg/kg)以上

マムシ抽出物の急性等性試験の結果

投与経路 LD50

経口 : 2800mg/kg以上 腔腔内 : 1300mg/kg以上

本急性毒性試験はDDY系様マウス(体重35~40グ 30 るものである。 ラム)を用いて経口投与及び腹腔内殺与について、投与 後14日間(112日)の観察を行いしD50mm51/kg (mg/kg)を求めた。ことでLD50値として記載した が、実際に観察中死亡したマウスは再実験ともに1匹も 確認できなかった。

100361

【発明の効果】シスタチオニンは、生体内物質であるこ とから毒性、アナフィラキシーショック等の心配がない こと、生体内半減期が長いこと、また経口投与が可能で あること、また新たなラジカルを発生しないことから他 40 の任意のラジカル消去剤と組み合わせることができると いう優れたラジカル消去剤である。

【①①37】本願発明は、シスタチオニンの優れたラジ カル消去作用等を奏しながらも、タウリンをはじめ、セ リン、グルタミン酸、グルタミン、グリシン、アラニ ン、Rアミノイソブチリックアシッド、カルノシン等の マムンに含まれるアミノ酸と相景的に作用し、シスタチ オニンよりも持続性に使れたラジカル消去剤、抗潰瘍 剤 ラジカル消去及び抗潰癌作用を有する食品を提供す

【①038】また、その持続性により殺与貴を低く押さ え、安価かつ安全であり、薬として又は食品として日常 的に摂取できる。

【①①39】ラジカルが関与する疾病の数はさらに増加 せるものと考えられ、その種類は老化等の疾病とはいえ ない自意的なものにまで及んでいる。本願は、シスタチ オニン製剤のみの投与に比して、ラジカルが誘起する傷 害を日常的な食生活において予防又は防御できるという 有利な効果を奏する。

【図面の簡単な説明】

【図1】シスタチオニン及びタウリン混合物のラジカル

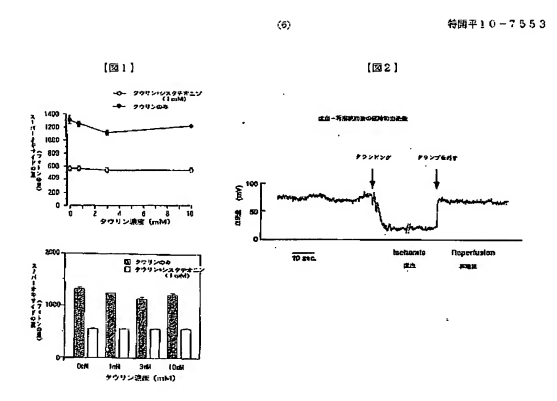
【図2】虚血-再潅液前後の経時的血流量

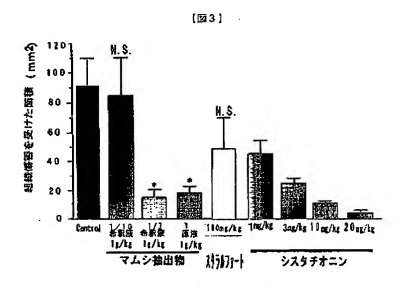
【図3】 胃粘膜傷害防御作用の比較

【図4】含有シスタチオニン量で比較した胃粘膜傷害防

【図5】マムン抽出物の青粘膜傷害防御の効果を示す図 面に代わる写真

【図6】血漿中の薬理動態

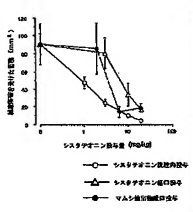


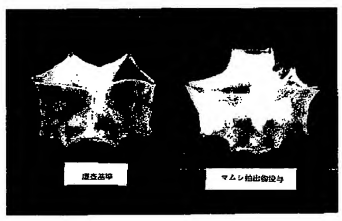


胃粘膜組織傷害防御作用の比較

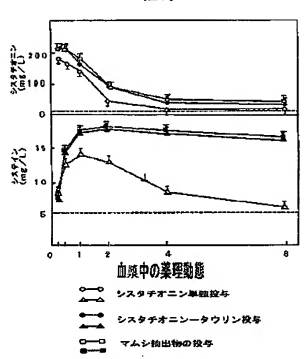
(7) 特開平10-7553

[24] [25]





[図6]



点線は血液中の各アミノ酸のブランク値を示す

(8) 特開平10-7553

フロントページの続き

 (51) Int.Cl.\*
 協則記号 庁內整理香号 F I
 技術表示箇所

 A 6 1 K 31/415
 A 6 1 K 31/415

 35/58
 35/58

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS	
☑ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☑ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	·
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
☑ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	· ,
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALIT	Y
OTHER:	

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.